# WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:		(11) Internationale Veröffentlic		chungsnummer: WO 98/517	
C08G 65/10		A1	(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:	19. Nover	nber 1998 (19.11.98)
(21) Internationales Aktenzeichen:	PCT/EP	98/026	74 (81) Bestimmungsstaaten: (		R, US, europäisches

(30) Prioritätsdaten:

197 19 875.9

(22) Internationales Anmeldedatum:

12. Mai 1997 (12.05.97)

DE

6. Mai 1998 (06.05.98)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): ELLER, Karsten [DE/DE]; Bayernstrasse 45, D-67061 Ludwigshafen (DE). STEIN, Frank [DE/DE]; Seebacher Strasse 37, D-67098 Bad Dürkheim (DE). SIGWART, Christoph [DE/DE]; Kurpfalzstrasse 9, D-69198 Schriesheim (DE). BECKER, Rainer [DE/DE]; Im Haseneck 22, D-67098 Bad Dürkheim (DE). PLITZKO, Klaus-Dieter [DE/DE]; Kalmitweg 24, D-67117 Limburgerhof (DE). FISCHER, Rolf [DE/DE]; Bergstrasse 98, D-69121 Heidelberg (DE). MÜLLER, Ulrich [DE/DE]; Am Stecken 14a, D-67435 Neustadt (DE).
- (74) Anwalt: ISENBRUCK, Günter; Theodor-Heuss-Anlage 12, D-68165 Mannheim (DE).

Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

#### Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

- (54) Title: METHOD FOR POLYMERIZING CYCLIC ETHER
- (54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR POLYMERISATION CYCLISCHER ETHER
- (57) Abstract

The invention relates to a method for polymerizing cyclic ether on a heterogeneous catalyst, wherein the heterogeneous catalyst contains one or several pillared interlayered clays (PILCs).

#### (57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Polymerisation cyclischer Ether an einem Heterogenkatalysator, wobei der Heterogenkatalysator einen oder mehrere Pillared Interlayered Clays (PILCs) enthält.

#### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL.	Albanien	ES	Spanien .	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM `	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
. BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea .	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan	•	
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur ·		
					• •		•

## Verfahren zur Polymerisation cyclischer Ether

10

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Polymerisation cyclischer Ether an einem Heterogenkatalysator, wobei der Heterogenkatalysator einen oder mehrere Pillared Interlayered Clays (PILCs) enthält.

Polytetrahydrofuran (PTHF), auch Polyoxybutylenglykol genannt, dient als Zwischenprodukt zur Herstellung von Polyurethan-, Polyester- und Polyamid-Elastomeren, zu deren Herstellung es als Diolkomponente eingesetzt wird. Der Einbau von PTHF in diese Polymere bewirkt, daß diese weich und flexibel werden, weshalb PTHF auch als Weichsegment-Komponente für diese Polymere bezeichnet wird. Polytetrahydrofuranmonoester von Monocarbonsäuren finden beispielsweise als Weichmacher (US-A 4 482 411), Imprägniermittel, Monomere (EP-A 286 454), Emulgatoren und Dispergierhilfsmittel Anwendung und werden außerdem noch zum Deinken bei der Wiederaufarbeitung von Altpapier eingesetzt.

25

30

35

Die kationische Polymerisation von Tetrahydrofuran (THF) mit Hilfe von Katalysatoren wurde von Meerwein et al. (Meerwein et al. (1960) Angew. Chem. 72, 927) beschrieben. Als Katalysatoren werden dabei entweder vorgeformte Katalysatoren verwendet, oder die Katalysatoren werden in situ im Reaktionsgemisch erzeugt. Dies geschieht dadurch, daß im Reaktionsmedium mit Hilfe starker Lewis-Säuren, wie Bortrichlorid, Aluminiumtrichlorid, Zinntetrachlorid, Antimonpentachlorid, Eisen(III)chlorid Phosphorpentafluorid, oder mittels starker Brønsted-Säuren, wie Perchlorsäu-Tetrafluoroborsäure, Fluorsulfonsäure, Chlorsulfonsäure, Hexachlorozinn(IV)säure, Iodsäure, Hexachlorantimon(V)säure oder Tetrachlorei-

20

25

30

sen(III)säure, und mit Hilfe von als Promotoren bezeichneten reaktiven Verbindungen, wie Alkylenoxiden, z.B. Ethylenoxid, Propylenoxid, Epichlorhydrin oder Butylenoxid, Oxetanen, Orthoestern, Acetalen, \alpha-Halogenethern, Benzylhalogeniden, Triarylmethylhalogeniden, Säurechloriden, ß-Lactonen, Carbonsäureanhydriden, Thionylchlorid, Phosphoroxychlorid oder Sulfonsäurehalogeniden, Oxoniumionen erzeugt werden, die die Polymerisation des THF initiieren. Aus der Vielzahl dieser Katalysatorsysteme haben jedoch nur wenige technische Bedeutung erlangt, da sie teilweise hoch korrosiv sind und/oder bei der Herstellung des PTHF zu verfärbten PTHF-Produkten mit nur beschränkter Verwendbarkeit führen. Viele dieser Katalysatorsysteme wirken darüber hinaus nicht im eigentlichen Sinne katalytisch, sondern müssen, bezogen auf das herzustellende Makromolekül, in stöchiometrischen Mengen eingesetzt werden und werden bei der Polymerisation verbraucht. Beispielsweise müssen bei der Herstellung von PTHF mit Fluorsulfonsäure als Katalysator nach US-A 3 358 042 ungefähr zwei Moleküle Fluorsulfonsäure pro Molekül PTHF als Katalysator eingesetzt werden. Ein besonderer Nachteil bei der Verwendung halogenhaltiger Katalysatoren ist, daß diese zur Bildung halogenierter Nebenprodukte bei der PTHF-Herstellung führen, die vom reinen PTHF nur sehr schwierig abzutrennen sind und dessen Eigenschaften nachteilig beeinflussen.

Bei der Herstellung von PTHF in Gegenwart der oben genannten Promotoren, d. h. Reaktionsbeschleuniger, werden diese als Telogene in das PTHF-Molekül eingebaut, so daß als primäres Produkt der THF-Polymerisation nicht PTHF entsteht, sondern ein PTHF-Derivat, beispielsweise ein PTHF-Diester oder -Sulfonat, aus dem das PTHF in einer weiteren Umsetzung, z.B. durch Verseifung oder Umesterung (vgl. US-A 2 499 725 und DE-A 2 760 272) freigesetzt werden muß. Telogene sind im allgemeinen Verbindungen, die den Kettenabbruch und/oder die Kettenübertragung bei der Polymerisation bewirken. Bei der Verwendung von Alkylenoxiden als Promo-

- 3 -

toren wirken diese auch als Comonomere und werden in das Polymer eingebaut, mit der Folge, daß THF-Alkylenoxid-Copolymere mit anderen Eigenschaften, insbesondere anderen Anwendungseigenschaften als PTHF, gebildet werden.

Einstufig kann PTHF hergestellt werden, indem man die THF-Polymerisation in Gegenwart von Wasser, 1,4-Butandiol oder niederen PTHF-Oligomeren durchführt. Bei der Verwendung von 2-Butin-1,4-diol als Telogen entstehen Copolymere aus THF und 2-Butin-1,4-diol, die jedoch durch Hydrierung der darin enthaltenen Dreifachbindungen in PTHF überführt werden können.

Gemäß US-A 5 149 862 wird sulfatdotiertes Zirkoniumdioxid als saurer heterogener, im Reaktionsmedium unlöslicher Polymerisationskatalysator verwendet. Zur Beschleunigung der Polymerisation wird dem Reaktionsmedium ein Gemisch aus Essigsäure und Acetanhydrid zugesetzt, da in Abwesenheit dieser Promotoren die Polymerisation nur sehr schleppend verläuft und während eines Zeitraums von 19 Stunden nur ein Umsatz von 6% erzielt wird. Bei diesem Verfahren werden PTHF-Diacetate gebildet, die anschließend durch Verseifung oder Umesterung in PTHF umgewandelt werden müssen.

PTHF-Diester entstehen ebenfalls bei der Polymerisation von THF mit Bleicherdekatalysatoren nach EP-A 0 003 112.

In US-A 4 303 782 werden Zeolithe zur Herstellung von PTHF eingesetzt. Die nach diesem Verfahren erhältlichen THF-Polymeren haben extrem hohe mittlere Molekulargewichte - M<sub>n</sub> 250.000 bis 500.000 D - und konnten sich für die obengenannten Anwendungszwecke nicht durchsetzen. Dementsprechend hat auch dieses Verfahren keine industrielle Bedeutung erlangt.

5

10

15

20

- 4 -

DE 4 433 606 beschreibt beispielsweise die einstufige PTHF-Herstellung durch THF-Polymerisation an heterogenen Trägerkatalysatoren, die eine katalytisch aktive Menge einer sauerstoffhaltigen Wolfram- oder Molybdänverbindung oder Gemische dieser Verbindungen auf einem oxidischen Trägermaterial enthalten und die nach dem Aufbringen der Vorläuferverbindungen der sauerstoffhaltigen Molybdän- und/oder Wolframverbindungen auf den Trägermaterialvorläufer bei Temperaturen von 500 bis 1000 °C kalziniert wurden. Ein Nachteil bei diesen Katalysatoren ist der Einsatz des teuren Zirkondioxides als Trägermaterial.

10

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist daher, ein Verfahren bereitzustellen, bei dem die Polymerisation cyclischer Ether auf vorteilhafte Weise, insbesondere mit hohen Raum-Zeit-Ausbeuten, und unter Vermeidung der oben geschilderten Nachteile durchgeführt werden kann.

15

20

25

30

Ein Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher ein Verfahren zur Polymerisation cyclischer Ether an einem Heterogenkatalysator, wobei der Heterogenkatalysator einen oder mehrere sogenannte Pillared Interlayered Clays (PILCs) enthält, die beispielsweise aus Figueras, F. (1988) Catal. Rev. Sci. Eng., 30, 457 No.3 oder Jones (1988), Catal. Today, 2, 357 bekannt sind.

Unter PILC versteht man im allgemeinen Schichtstrukturen, wobei zwischen den Schichten eine oder mehrere Metallverbindungen in Form von Pfeilern eingelagert sind (siehe z. B. Fig. 2 in Figueras, F. (1988), supra). Im allgemeinen liegt der Schichtabstand zwischen ca. 4-80 Å, vorzugsweise zwischen ca. 8-30 Å, vor allem zwischen ca. 8-25 Å. Der durch die eingelagerten Metallverbindungen "aufgespannte" Raum zwischen den Schichtstrukturen steht als Porenvolumen für die Reaktanden der erfindungsgemäßen Polymerisationsreaktion zur Verfügung. Ein zusätzliches Porenvolu-

- 5 -

men wird z. B. durch Delaminierung geschaffen, d. h. es werden sogenannte Kartenhausstrukturen erzeugt.

Bevorzugte Metallverbindungen für die Pfeiler sind Metallverbindungen, vorzugsweise Oxide und/oder Sulfide von Elementen der III. und IV. Hauptgruppe des Periodensystems, insbesondere von Aluminium, Gallium, Indium, Thallium, Silizium, Germanium, Zinn oder Blei, vor allem von Aluminium, Gallium oder Silizium, oder von Elementen der Übergangsgruppen, vorzugsweise von Titan, Zirkon, Hafnium, Vanadium, Niob, Tantal, Chrom, Molybdän, Wolfram, Mangan oder Eisen, vor allem von Titan, Zirkon, Vanadium, Tantal, Chrom oder Eisen, die gegebenenfalls als Mischungen untereinander oder als Mischungen mit einem oder mehreren anderen Oxiden und/oder Sulfiden wie z. B. von Magnesium, Bor, Kobalt oder Nickel vorliegen können. Bevorzugt sind oxidische Pfeiler.

15

10

Beispiele geeigneter Metalloxide sind Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, ZrO<sub>2</sub>, TiO<sub>2</sub>, Cr<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Ga<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, SiO<sub>2</sub>, Ta<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> und V<sub>2</sub>O<sub>5</sub>. Beispiele von weiterhin vorliegenden Oxiden sind MgO, B<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Co<sub>2</sub>O<sub>3</sub> oder NiO. Vor allem ist hierbei eine Mischung aus Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> und MgO, welche ein Aluminium-Magnesium-Mischoxid ergibt, bevorzugt. Ein Beispiel eines Sulfids ist Fe<sub>2</sub>S<sub>3</sub>.

Auch eignen sich Metallverbindungen mit Perowskit-Struktur wie z. B. LaCoO<sub>3</sub>, LaNiO<sub>3</sub>, LaMnO<sub>3</sub> und/oder LaCuO<sub>3</sub> als Pfeiler (siehe z. B. WO 92/00808).

25

20

Der Anteil an eingelagertem Metall ist vorzugsweise ca. 1-50 Gew.-%, insbesondere ca. 2-35 Gew.-% bezogen auf den fertigen PILC und gerechnet als Gew.-% Metall.

- 6 -

Als geeignete Schichtverbindungen zur Herstellung der PILCs eignen sich vorzugsweise Schichtsilikate, insbesondere Tone. Beispiele für Tonmineralien sind z. B. Smektitmineralien, wie z. B. Montmorillonit in reiner Form oder als Bestandteil von Bentonit. Weitere Beispiele für Smektite sind Beidellit, Hectorit, Nontronit, Sauconit oder Saponit (siehe z.B. U.S. 5.409.597, Tabelle 1). Weitere Beispiele von Tonmineralien sind Vermiculit, Mica, Taeniolit oder von Schichtsilikaten sind Kanemit, Ilerit, Magadiit, Makatit oder Kenyait.

- Andere Beispiele von geeigneten Schichtverbindungen sind α-Zirkoniumphosphat, Tetrasilizium-mica, Brucit, Siliziumsäure TypI oder Rectorit (siehe
  z. B. Vaughan, D. E. W. (1988) "Developments in Pillared Interlayered
  Clays" in Perspectives in Molecular Sieve Science (Flank, W. H. & Whyte,
  Th. E. Jr. eds.) ACS Symposium Series, 368, 308-323, Chapter 19, American Chemical Society; Szostak, R. & Ingram, C. (1995) "Pillared Layered
  Structures (PLS): From Microporous to Nano-phase Materials" in Catalysis
  by Microporous Materials, Studies in Surface Science and Catalysis Vol. 94,
  13 (Beyer, H. K. et al., eds.) Elsevier Science B. V.).
- Der Einfachheit halber sollen im Sinne dieser Erfindung auch andere Pillared Layered Strukturen unter dem Begriff PILC verstanden werden, die nicht aus Tonmineralien hergestellt werden.

Zur Herstellung der PILCs geht man im allgemeinen von käuflichen natürlich vorkommenden oder synthetisch hergestellten Schichtverbindungen aus, die entweder unbehandelt oder vorbehandelt sind (siehe z. B. Mokaya, R. & Jones, W. (1994) J. Chem. Soc. Chem. Commun., 929-930 oder WO 95/14530).

25

- 7 -

Die Einlagerung einer oder mehrerer Metallverbindungen in vor- oder nicht vorbehandelten Schichtverbindungen erfolgt beispielsweise nach folgendem allgemein bekannten Verfahren (siehe z. B. U.S. 4.238.364 oder WO 95/14530):

10

20

30

Das oder die im allgemeinen negativ geladenen Schichtverbindungen werden zuerst in einem Dispersionsmittel, beispielsweise Wasser, dispergiert, und anschließend mit einer Lösung, die eine oder mehrere im allgemeinen positiv geladene oligomere Hydroxidionen der genannten Metalle enthält, versetzt. Die Metallhydroxidlösung kann beispielsweise durch alkalische Hydrolyse einer entsprechenden Salzlösung nach dem Fachmann bekannten Methoden hergestellt werden. Geeignete Ausgangsverbindungen sind z. B. AlCl<sub>3</sub>, Aluminium-Chlorhydrat, Aluminiumnitrat oder -acetat, Zirkonylchlorid oder nitrat, Titanylchlorid oder -nitrat, Titantetrachlorid, Chrom(III)nitrat, Eisen(III)nitrat, Zinn(IV)chlorid, -nitrat oder -acetat. Aus den Lösungen dieser Salze werden die entsprechenden Hydroxide z. B. mittels wäßriger Ammoni-Natriumhydroxidlösung oder Natriumcarbonatlösung Alternativ können die Hydroxide durch Zugabe verdünnter oder schwacher Säuren, wie Essigsäure, zu wasserlöslichen Hydroxokomplexen der entsprechenden Metalle erhalten werden. Ebenso ist es möglich, die Hydroxide durch Hydrolyse von organometallischen Verbindungen, beispielsweise den Alkoholaten der betreffenden Metalle, wie z. B. Zirkoniumtetraethanolat, Titantetraisopropylat Zirkoniumtetraisopropylat, Titantetramethanolat, zu · erhalten. Die Bezeichnung "Hydroxide" im Sinne dieser Erfindung stellt eine Sammelbezeichnung für die oligomeren Ionen der genannten Metalle dar, die z. B. auch Oxidhydrate, polymere Hydroxo-Komplexe oder die auch andere Anionen wie Chlorid- oder Alkoholationen enthalten können. Danach werden die Suspensionen beispielsweise ca. 30 Minuten bis 100 Stunden bei z. B. ca. 0-100 °C, vorzugsweise bei ca. 20-95 °C gerührt und anschließend die Schichtverbindung beispielsweise mittels Filtration oder Zentrifugation abge-

15

20

25

trennt, danach z. B. mit deionisiertem Wasser gewaschen und in der Regel an der Luft oder unter einer Inertgasatmosphäre, z. B. Stickstoff, bei ca. 100-160 °C getrocknet und bei ca. 150-600 °C, vorzugsweise bei ca. 200-500 °C ca. 2-16 Stunden, kalziniert. Ebenso ist eine Gefriertrocknung möglich. Beispiele positiv geladener Metallhydroxide sind  $[Al_{13}O_4(OH)_{24}(H_2O)_{12}]^{7+}$  oder  $[Zr_4(OH)_8(H_2O)_{16}]^{8+}$ , die nach der Einlagerung und Kalzinierung zu Aluminiumoxid- oder Zirkoniumoxid-Verbindungen ("Pfeiler") führen, d. h. zu Al- bzw. Zr-PILCs.

In einer weiteren Ausführungsform werden die Schichtverbindungen vor oder nach der Einlagerung einer oder mehrerer Metallverbindungen und vor der unten näher beschriebenen Verformung mit einer oder mehreren Säuren behandelt, da die Säurebehandlung das Porenvolumen erhöhen und die Aktivität der PILCs steigern kann. Vorzugsweise wird die Säurebehandlung mit einer anorganischen Säure, wie z. B. Salzsäure, Flußsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure und/oder einer organischen Säure, wie z. B. Oxalsäure, durchgeführt. Die Säurebehandlung wird im allgemeinen mit einer ca. 0,001-20 N, vorzugsweise mit einer ca. 0,1-10 N Säure ca. 1-100 Stunden, vorzugsweise ca. 1-24 Stunden lang in einer wäßrigen Aufschlämmung des Schichtminerals bei ca. 0-150 °C durchgeführt. Nach dem Abtrennen und Auswaschen wird in der Regel bei ca. 150-600 °C, vorzugsweise bei ca. 200-500 °C ca. 2-16 Stunden kalziniert.

In einer alternativen Ausführungsform können die Schichtverbindungen auch gegebenenfalls zusätzlich nach der unten näher beschriebenen Verformung säurebehandelt werden, um noch vorhandene Alkali- oder Erdalkaliionen gegen Wasserstoffionen auszutauschen. Hierbei wird die Schichtverbindung im allgemeinen ca. 1-3 Stunden zwischen ca. 60-80 °C mit einer ca. 3-25 %igen Säure behandelt, ausgewaschen, bei ca. 100-160 °C getrocknet und bei ca. 200-600 °C kalziniert. Vor allem bei der Säurebehandlung von

- 9 -

ZrO<sub>2</sub>-, TiO<sub>2</sub>- oder Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-PILCs mit beispielsweise Schwefelsäure können PILCs mit sulfatierten Metalloxid-"Pfeilern" erhalten werden, die thermisch besonders stabil sind (Farfan-Torres, E. M. & Grange, P. (1991) Catal. Sci. Technol., 1, 103-109.)

5

Die Behandlung mit Ammonium- und/oder Aminsalzen stellt eine weitere Möglichkeit dar, noch vorhandene Alkali- oder Erdalkaliionen gegen Wasserstoffionen auszutauschen. Hierzu werden die Schichtverbindungen vor oder nach der Einlagerung mit einer oder mehreren Metallverbindungen mit einer ca. 0,1-40 Gew.-%igen, vorzugsweise ca. 5-30 Gew.-%igen Ammoniumsalzlösung, wie z. B. mit einer Ammoniumchlorid- und/oder Ammoniumnitrat-Lösung, und/oder mit einer Salzlösung eines flüchtigen Amins, z. B. Ethylamin, ca. 1-100 Stunden, vorzugsweise ca. 1-24 Stunden lang in einer wäßrigen Aufschlämmung der Schichtverbindung bei ca. 0-100 °C behandelt. Nach dem Abtrennen und Auswaschen wird in der Regel bei ca. 150-600 °C, vorzugsweise bei ca. 200-500 °C ca. 2-16 Stunden kalziniert, um den Ammoniak bzw. das flüchtige Amin wieder zu entfernen.

In einer anderen Ausführungsform wird das Schichtmineral vor oder nach der Einlagerung mit einem oder mehreren Fluoriden, z. B. mit Ammoniumfluorid, fluoriert, wobei entweder die Hydroxylgruppen des Schichtminerals durch Fluorid ersetzt werden (siehe z. B. U.S. 5.308.812) und/oder die eingelagerten Metalloxide fluoriert werden (siehe z. B. U.S. 5.409.597).

In einer weiteren Ausführungsform wurde die Schichtverbindung vor oder nach der Einlagerung eines oder mehrerer Metalloxide und vor oder nach der Verformung zusätzlich mit Metallionen, insbesondere mit Übergangsmetallionen, beispielsweise mit Titan-, Zirkonium-, Niob-, Molybdän-, Wolfram-, Rhenium-, Nickel-, Eisen, Cobaltionen und/oder mit Metallionen

der Seltenen Erden wie Cer-, Yttrium- und/oder Lanthanionen dotiert (siehe

- 10 -

z. B. U.S. 4.238.364 oder Jiang et al. (1992) in Proc. 9th Int. Zeolite Conf., 2, 631-638). In einer vorteilhaften Ausführungsform wird der bereits verformte PILC in einem Strömungsrohr vorgelegt und eine Lösung an Metallionen in Form beispielsweise eines Halogenids, eines Acetats, eines Oxalats, eines Citrats und/oder eines Nitrats bei ca. 20-100 °C darübergeleitet. Eine weitere Möglichkeit die Katalysatoren zu dotieren, besteht darin, daß man den PILC mit einer Lösung, beispielsweise einer wäßrigen oder alkoholischen Lösung, der oben beschriebenen Übergangsmetallsalzen imprägniert. Anschließend erfolgt eine Trocknung und gegebenenfalls eine zusätzliche Kalzinierung unter den oben bereits näher beschriebenen Bedingungen. Auch kann es vorteilhaft sein, den Metall-dotierten PILC mit Wasserstoff und/oder Wasserdampf nachzubehandeln.

10

15

20

30

Im allgemeinen kann der PILC für das erfindungsgemäße Verfahren entweder als solches zu Formkörpern, beispielsweise zu Strängen oder Tabletten, oder gegebenenfalls in Anwesenheit eines Bindemittels, vorzugsweise in einem Verhältnis von ca. 98:2 bis ca. 40:60, verformt werden. Als Bindemittel eignen sich verschiedene Aluminiumoxide, vorzugsweise Böhmit (AlOOH), amorphe Aluminiumsilikate, Siliziumdioxid, vorzugsweise hochdisperses Siliziumdioxid, hochdisperses Titandioxid und/oder Tone wie beispielsweise Kaolin. Nach der Verformung werden die Extrudate oder Preßlinge zweckmäßigerweise bei ca. 110-120 °C über Nacht getrocknet und anschließend bei ca. 150-600 °C, vorzugsweise bei ca. 200-500 °C, für ca. 2-16 Stunden kalziniert, wobei die Kalzinierung auch direkt im Polymerisationsreaktor erfolgen kann. Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens in Suspensionsfahrweise eignen sich die Heterogenkatalysatoren in Form von Pulver oder bei einer Festbettanordnung des Heterogenkatalysators als Formkörper, z. B. in Zylinder-, Kugel- oder Splittform. Die Festbettanordnung des Heterogenkatalysators ist insbesondere bei z. B. Schlaufenreaktoren oder beim kontinuierlichen Betrieb des Verfahrens bevorzugt.

Die oben beschriebenen Heterogenkatalysatoren haben im allgemeinen eine BET-Oberfläche von ca. 50-400 m<sup>2</sup>g<sup>-1</sup>, vorzugsweise von ca. 60-300 m<sup>2</sup>g<sup>-1</sup>, insbesondere von 100-300 m<sup>2</sup>g<sup>-1</sup> und eignen sich überraschenderweise besonders vorteilhaft für die Polymerisation cyclischer Ether. Diese Eigenschaft war deshalb besonders überraschend, da die Katalysatoren bislang überwiegend nur in petrochemischen Verfahren, beispielsweise als Katalysatoren für Alkylierungen, Isomerisierungen oder Cracken von Kohlenwasserstoffen verwendet wurden, also in Verfahren, die mit dem Verfahren gemäß der vorliegenden Erfindung nicht verwandt sind.

10

Als cyclische Ether eignen sich insbesondere cyclische Ether der allgemeinen Formel (I)

20

25

30

15

wobei R<sup>1</sup> eine Bindung oder 1 bis 8, vorzugsweise 1 bis 4, vor allem 2 Kohlenstoffatome, die gegebenenfalls mit einem Rest R<sup>6</sup> und/oder R<sup>7</sup> substituiert sind, bedeutet und R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup>, R<sup>6</sup>, und R<sup>7</sup> unabhängig voneinander Wasserstoff, oder eine gesättigte oder einfach oder mehrfach ungesättigte Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, oder eine Arylgruppe mit 6 Kohlenstoffatomen ist, wobei gegebenenfalls R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup>, R<sup>6</sup>, und/oder R<sup>7</sup> über 2 bis 8, vorzugsweise 4 bis 5 Kohlenstoffatome verbunden sein kann, die gegebenenfalls mit einem oder mehreren Resten entsprechend R<sup>6</sup> und/oder R<sup>7</sup> substituiert sein können. Besonders bevorzugt als cyclische Ether sind z. B. Ethylenoxid, Propylenoxid, Oxetan, Tetrahydrofuran (THF), Tetrahydropyran, 2-Methyltetrahydrofuran, 3-Methyltetrahydrofuran, Styroloxid, vor allem THF, 2-Methyltetrahydrofuran oder 3-Methyltetrahydrofuran, oder Mischungen eines oder mehrerer der genannten cyclischen Ether mit

mindestens einer Verbindung als Telogen, ausgewählt aus Wasser, Alkan-, Alken- oder Alkindiolen mit 1-12, vorzugsweise 1-6, insbesondere 1-4 Kohlenstoffatomen, insbesondere Wasser, 1,4-Butandiol und/oder 2-Butin-1,4-diol, Polytetrahydrofuran (PTHF) mit einem Molekulargewicht von ca. 200-700 Dalton, einer Monocarbonsäure mit 1-10, vorzugsweise 1-8 Kohlenstoffatomen, insbesondere Ameisensäure, Essigsäure, Propionsäure, 2-Ethylhexansäure, Acrylsäure und/oder Methacrylsäure, und/oder eines Carbonsäureanhydrids aus Monocarbonsäuren mit 2-20, vorzugsweise mit 2-8 Kohlenstoffatomen, insbesondere Acetanhydrid, Propionsäureanhydrid und/oder Buttersäureanhydrid, vor allem Wasser, 1,4-Butandiol, Ameisensäure, Essigsäure, 2-Butin-1,4-diol und/oder Acetanhydrid. Insbesondere ist eine Mischung aus THF und 1,4-Butandiol, vorzugsweise aus 1 mol THF und ca. 0,1-15 mol 1,4-Butandiol, THF und einem 1,4-Butandiol/Wasser-Gemisch, THF und einem niedermolekularem PTHF, oder aus THF und Essigsäureanhydrid bevorzugt.

10

15

25

Grundsätzlich kann für die katalytische Polymerisation jeder cyclische Ether eingesetzt werden, also z. B. handelsübliche cyclische Ether oder durch Säurebehandlung oder destillativ vorgereinigte cyclische Ether. Ein durch Säurebehandlung vorgereinigter THF ist z. B. in EP-A-0 003 112 beschrieben.

Die Telogene werden vorzugsweise in dem cyclischen Ether selbst, beispielsweise in THF, gelöst. Über die eingesetzte Telogenmenge kann zudem das mittlere Molekulargewicht des Polymerisationsproduktes gesteuert werden. Je mehr Telogen im Reaktionsgemisch enthalten ist, desto niedriger wird das mittlere Molekulargewicht des Polymerisationsproduktes. So können beispielsweise je nach Telogengehalt der Polymerisationsmischung PTHF bzw. die entsprechenden PTHF-Copolymere mit mittleren Molekulargewichten von ca. 250-10000 gezielt hergestellt werden. Vorzugsweise werden mit dem erfin-

- 13 -

dungsgemäßen Verfahren PTHF bzw. die entsprechenden PTHF-Copolymere oder die entsprechenden Derivate mit mittleren Molekulargewichten von ca. 500-10000, vor allem von ca. 650-5000 Dalton hergestellt. Hierzu wird das entsprechende Telogen, bezogen auf die eingesetzte Menge an cyclischen Ether, beispielsweise THF, in Mengen von ca. 0,01-20 mol-%, vorzugsweise von ca. 0,05-10 mol-% und besonders bevorzugt von ca. 0,1-8 mol-% zugesetzt. Die Verwendung z. B. des Telogens 2-Butin-1,4-diol zur katalytischen Herstellung von Polyoxyalkylenglykolen, die C-C-Dreifach- oder C-C-Doppelbindungen enthalten, ist beispielsweise in WO 96/27626 ausführlich beschrieben, oder die Verwendung zur katalytischen Herstellung eines Copolymers aus THF und 2-Butin-1,4-diol ist beispielsweise in DE 195 275 32 ausführlich beschrieben. Im übrigen wird auch auf die DE 44 33 606 oder WO 96/09335 verwiesen, die katalytische Herstellung von PTHF und PTHF-Copolymeren im einzelnen beschreiben.

15

20

10

Die katalytische Polymerisation wird im allgemeinen bei Temperaturen von ca. 0-80°C, vorzugsweise von ca. 25°C bis zur Siedetemperatur des Reaktionsgemisches, z.B. bei THF bis zu ca. 66°C, durchgeführt. Der angewandte Druck ist im allgemeinen für eine erfolgreiche Polymerisation nach dem erfindungsgemäßen Verfahren nicht kritisch, weshalb im allgemeinen bei Atmosphärendruck oder unter dem Eigendruck des Polymerisationssystems polymerisiert wird. Zur Vermeidung der Bildung von Etherperoxiden wird die Polymerisation im allgemeinen vorzugsweise unter einer Inertgasatmosphäre, z.B. Stickstoff, Wasserstoff, Kohlendioxid oder Edelgase wie Argon, vorzugsweise Stickstoff, durchgeführt.

Das erfindungsgemäße Verfahren kann kontinuierlich oder diskontinuierlich durchgeführt werden, wobei aus wirtschaftlichen Gründen im allgemeinen ein kontinuierliches Verfahren bevorzugt ist. Bei der diskontinuierlichen Betriebsweise wird der oder die cyclischen Ether, z.B. THF, das oder die ent-

sprechenden Telogene und der oder die Katalysatoren im allgemeinen in einem Rührkessel oder Schlaufenreaktor bei den oben erwähnten Temperaturen solange umgesetzt, bis der gewünschte Umsatz an cyclischem Ether erreicht ist. Die Reaktionszeit kann in Abhängigkeit von der zugesetzten Katalysatormenge ca. 0,5-40, vorzugsweise ca. 1-30 Stunden betragen. Die Katalysatoren werden im allgemeinen in einer Menge von ca. 1-90 Gew.-%, vorzugsweise von ca. 4-70 Gew.-% und besonders bevorzugt von ca. 8-60 Gew.-%, bezogen auf das Gewicht des oder der cyclischen Ether, beispielsweise THF, eingesetzt.

10

Zur Aufarbeitung wird der Reaktionsaustrag beispielsweise im Falle der diskontinuierlichen Betriebsweise vom darin befindlichen Katalysator zweckmäßigerweise durch Filtration, Dekantieren oder Zentrifugieren abgetrennt, und im allgemeinen destillativ aufgearbeitet, wobei üblicherweise nicht umgesetztes THF abdestilliert und gegebenenfalls niedermolekulares PTHF vom Polymerisat durch Destillation bei vermindertem Druck abgetrennt werden kann. Durch Rückführung kann das niedermolekulare PTHF als Telogen in die Polymerisation erneut eingebracht werden, wo es in höhermolekulares umgewandelt wird.

20

15

Die Produkte der katalytischen Polymerisationsreaktion sind PTHF, PTHF-Derivate und/oder Copolymere aus THF und mindestens einer der oben genannten Verbindungen, beispielsweise ein PTHF-Monoester aus der Reaktion von THF und einer Monocarbonsäure, ein PTHF-Diester aus einer Reaktion von THF und einem Carbonsäureanhydrid oder THF/Butindiol-Copolymere aus der Reaktion von THF und 2-Butin-1,4-diol. Anschließend können die Derivate oder die Copolymere nach allgemein bekannten und oben bereits erwähnten Methoden durch Verseifung oder Hydrierung direkt in PTHF überführt werden.

Es war besonders überraschend, daß nach dem erfindungsgemäßen Verfahren die Polymerisation cyclischer Ether, insbesondere von THF vor allem bei Verwendung von Wasser und/oder 1,4-Butandiol und/oder niedermolekularem PTHF und/oder Essigsäureanhydrid als Telogene, in hohen Raum-Zeit-Ausbeuten in einem Schritt und somit auf besonders vorteilhafte Weise durchgeführt werden konnte. Es ist nach dem erfindungsgemäßen Verfahren auch besonders vorteilhaft, niedermolekulares, offenkettiges PTHF mit einem Molekulargewicht von ca. 200-700 Dalton (niedermolekulares PTHF) als Telogen zu verwenden. Da niedermolekulares PTHF und 1,4-Butandiol zwei Hydroxygruppen besitzen, werden diese Verbindungen nicht nur als Telogen an den Kettenenden der PTHF-Kette, sondern auch in die PTHF-Kette als Monomer eingebaut.

Die folgenden Beispiele sollen die Erfindung näher erläutern, ohne sie zu beschränken:

#### <u>Beispiele</u>

Die Molekulargewichtsverteilung (Dispersität D) der gemäß den Beispielen hergestellten Polymeren wurde aus dem Verhältnis von Gewichtsmittel des Molekulargewichts  $(M_{\rm w})$  und Zahlenmittel des Molekulargewichts  $(M_{\rm h})$  nach der Gleichung

$$M_w / M_n = D$$

25

20

15

errechnet.  $M_w$  und  $M_n$  wurden mittels Gelpermeationschromatographie bestimmt, wobei ein standardisiertes Polystyrol zur Eichung verwendet wurde. Aus den erhaltenen Chromatogrammen wurde das Zahlenmittel  $M_n$  nach der Gleichung

10

15

20

25

$$M_n = \Sigma c_i / (\Sigma (c_i / M_i))$$

und das Gewichtsmittel Mw nach der Gleichung

$$M_w = \Sigma c_i \cdot M_i / \Sigma c_i$$

berechnet, in der  $c_i$  für die Konzentration der einzelnen Polymerspezies i im erhaltenen Polymergemisch steht und in der  $M_i$  das Molekulargewicht der einzelnen Polymerspezies bedeutet.

1. Katalysatorherstellung

1.1 <u>Katalysator A</u>: Al-PILC (nach Diano et al. (1994), Microp. Mat., 2, 179)

28,5g AlCl<sub>3</sub> 6H<sub>2</sub>O werden in 584g dest. Wasser gelöst. Hierzu wird eine Lösung aus 10g NaOH in 1,09 Liter dest. Wasser gegeben. Die anfängliche Trübung verschwindet nach 1 h Rühren bei 50 °C. 10g eines Natrium-Montmorilloniten werden in 2 Liter dest. Wasser suspendiert und 0,75 Liter der obigen Lösung hinzugefügt. Mit 1,8g einer 25%igen Ammoniak-Lösung wird ein Ph-Wert von 5,6 eingestellt und 3 h bei 80 °C gerührt. Der so gebildete Al-PILC wird abfiltriert, chloridfrei gewaschen, bei 100 °C für 2 h getrocknet und bei 200 °C für 5 h kalziniert. Nach der Aluminium-Analyse beträgt der Al-Gehalt 16,3%; die BET-Oberfläche beträgt 185 m<sup>2</sup>g<sup>-1</sup>, die Mikroporenfläche 87 m<sup>2</sup>g<sup>-1</sup>. Im Röntgendiffraktogramm ist ein d<sub>001</sub>-Reflex bei 18,5 Å erkennbar.

1.2 <u>Katalysator B</u>: Zr-PILC (Abwandlung von US 4 176 090, Bsp. 17)

20

25

30

106,3g ZrOCl<sub>2</sub> 8H<sub>2</sub>O werden in 360ml dest. Wasser gelöst und 24 h unter Rückfluß gekocht. Nach Verdünnung auf 1,5 Liter werden bei Raumtemperatur 30g eines säureaktivierten Montmorilloniten hinzugefügt und 1 h gerührt. Der so abgebildete Zr-PILC wird abfiltriert, zweimal mit je 1,5 Liter heißem dest. Wasser gewaschen, bei 110 °C für 2 h getrocknet und bei 250 °C für 3 h kalziniert. Die BET-Oberfläche beträgt 284 m<sup>2</sup>g<sup>-1</sup>.

1.3 <u>Katalysator C</u>: Ti-PILC (nach Sychev et al., Proc. Polish-German Zeolite Colloquium, Rozwadowski (Ed.), Nicholas Copernicus University Press: Torún, 1992)

Zu 1 Liter 1 N Salzsäure werden 71,1g Ti(O<sup>i</sup>Pr)<sub>4</sub> langsam zugetropft und 3 h bei Raumtemperatur gerührt. 20g eines natürlichen Montmorilloniten werden in 2 Liter einer 1:1 Mischung aus 1 N HCl und Aceton suspendiert und die obige Lösung hinzugefügt. Nach 3 h Rühren bei Raumtemperatur wird der so gebildete Ti-PILC abfiltriert, mit dest. Wasser gewaschen, bei 100 °C für 2 h getrocknet und bei 300 °C für 3 h kalziniert. Die BET-Oberfläche beträgt 117 m<sup>2</sup>g<sup>-1</sup>.

1.4 <u>Katalysator D</u>: Ti-PILC (Abwandlung von Sychev et al., supra)

Zu 1 Liter 1 N Salzsäure werden 71,1g Ti(O'Pr)<sub>4</sub> langsam zugetropft und 3 h bei Raumtemperatur gerührt. 20g eines säureaktivierten Montmorilloniten werden in 2 Liter einer 1:1 Mischung aus 1 N Hcl und Aceton suspendiert und die obige Lösung hinzugefügt. Nach 3 h Rühren bei Raumtemperatur wird der so gebildete Ti-PILC abfiltriert, mit dest. Wasser gewaschen, bei 100 °C für 2 h getrocknet und bei 300 °C für 3 h kalziniert. Die BET-Ober-

15

20

25

30

fläche beträgt 257 m<sup>2</sup>g<sup>-1</sup>. Das Beispiel zeigt, daß auch ein bereits vorbehandeltes Schichtsilikat als Ausgangsstoff verwendet werden kann.

### 1.5 <u>Katalysator E</u>: Al-PILC (Abwandlung von US 4 176 090, Bsp. 10)

Reheis, Irland) werden mit 100ml dest. Wasser verdünnt. 60g eines natürlichen Montmorilloniten werden hinzugefügt und die Mischung 1 h bei 65 °C gerührt. Der so gebildete Al-PILC wird abzentrifugiert, mit je 250ml heißem dest. Wasser gewaschen, bei 110 °C 2 h getrocknet und bei 250 °C für 3 h kalziniert. Nach Analyse beträgt der Al-Gehalt 15,7%; die BET-Oberfläche beträgt 87 m<sup>2</sup>g<sup>-1</sup>, die Mikroporenfläche 50 m<sup>2</sup>g<sup>-1</sup>. Im Röntgendiffraktogramm ist ein d<sub>001</sub>-Reflex bei 18,6 Å erkennbar. 20,6g dieses Al-PILCs werden in 1 Liter 0,5 M H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> suspendiert und 6 h bei 60 °C gerührt. Der Al-PILC wird abfiltriert, zweimal mit dest. Wasser gewaschen, bei 110 °C 2 h getrocknet und bei 250 °C für 3 h kalziniert. Die BET-Oberfläche beträgt nun 103 m<sup>2</sup>g<sup>-1</sup>. Das Beispiel zeigt eine Möglichkeit des nachträglichen Ionenaustausches auf.

1.6 <u>Katalysator F</u>: Al-Mg-PILC (Abwandlung von US 4 248 739, Bsp. 9)

54g 50%ige Chlorhydrol-Lösung (siehe Beispiel 1.5) werden mit dest. Wasser auf 1,6 Liter verdünnt. 41g MgCl<sub>2</sub>·6H<sub>2</sub>O werden in 400ml dest. Wasser gelöst und zu der obigen Lösung hinzugegeben. Nach 3 Tagen Rühren werden 100g eines natürlichen Montmorilloniten hinzugefügt und die Mischung 1 h bei 70 °C gerührt. Der so gebildete Al-Mg-PILC wird abfiltriert, zweimal mit je 1

- 19 -

Liter heißem dest. Wasser gewaschen, bei 110 °C über Nacht getrocknet und bei 200 °C für 5 h kalziniert. Nach Analyse beträgt der Al-Gehalt 15,8%, Mg 1,2%; die BET-Oberfläche beträgt 105 m<sup>2</sup>g<sup>-1</sup>, die Mikroporenfläche 52 m<sup>2</sup>g<sup>-1</sup>. Im Röntgendiffraktogramm ist ein d<sub>001</sub>-Reflex bei 18,9 Å erkennbar. 51,9g dieses Al-Mg-PILCs werden in 1 Liter 5 M H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> suspendiert und 6 h bei 60 °C gerührt. Der Al-Mg-PILC wird abfiltriert, mit dest. Wasser gewaschen, bei 110 °C über Nacht getrocknet und bei 200 °C für 5 h kalziniert. Die BET-Oberfläche beträgt nun 193 m<sup>2</sup>g<sup>-1</sup>. Das Beispiel zeigt den Einsatz gemischter Metalloxid-Pfeiler auf.

1.7 <u>Katalysator G</u>: Al-Mg-PILC (Abwandlung von US 4 248 739, Bsp. 9)

10

15

20

25

54g 50%ige Chlorhydrol-Lösung (Aluminium-Chlorhydrat, Fa. Reheis) werden mit dest. Wasser auf 1,6 Liter verdünnt. 41g MgCl<sub>2</sub> 6H<sub>2</sub>O werden in 400ml dest. Wasser gelöst und zu der obigen Lösung hinzugegeben. Nach 3 Tagen Rühren werden 100g eines natürlichen Montmorilloniten hinzugefügt und die Mischung 1 h bei 70 °C gerührt. Der so gebildete Al-Mg-PILC wird abfiltriert, zweimal mit je 11 heißem dest. Wasser gewaschen, bei 110 °C über Nacht getrocknet und bei 200 °C für 5 h kalziniert. 54,8g dieses Al-Mg-PILCs werden in 1 Liter 5 M H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> suspendiert und 12 h bei 60 °C gerührt. Der Al-Mg-PILC wird abfiltriert, mit dest. Wasser gewaschen, bei 110 °C über Nacht getrocknet und bei 200 °C für 5 h kalziniert. Die BET-Oberfläche beträgt 237 m<sup>2</sup>g<sup>-1</sup>.

1.8 <u>Katalysator H</u>: Cr-PILC (Abwandlung von Pinnavaia et al.(1985),

J. Am. Chem. Soc. 107, 4783)

10

20

25

Zu 6 Liter einer 0,1 M Cr(NO<sub>3</sub>)<sub>3</sub>-Lösung werden langsam 343,4g Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>·10H<sub>2</sub>O hinzugegeben und über Nacht bei 95 °C gerührt. 40g eines säureaktivierten Montmorilloniten werden in 4 Liter dest. Wasser suspendiert und in die obige Lösung gegeben. Nach 2 h Rühren bei 95 °C wird der so gebildete Cr-PILC abfiltriert, mit dest. Wasser gewaschen, bei 100 °C für 2 h getrocknet und bei 300 °C für 2 h kalziniert. Nach Analyse beträgt der Cr-Gehalt 31%; die BET-Oberflläche beträgt 74 m<sup>2</sup>g<sup>-1</sup>. 28,3g dieses Cr-PILCs werden in 1 Liter 5 M H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> suspendiert und 6 h bei 60 °C gerührt. Der Cr-PILC wird abfiltriert, mit dest. Wasser gewaschen, bei 110 °C über Nacht getrocknet und bei 200 °C für 5 h kalziniert. Die BET-Oberfläche beträgt nun 211 m<sup>2</sup>g<sup>-1</sup>.

15 1.9 <u>Katalysator I</u>: Al-PILC (Abwandlung von Diano et al. (1994), Microp. Mat. 2, 179)

57g AlCl<sub>3</sub>·6H<sub>2</sub>O werden in 1,2 Liter dest. Wasser gelöst. Hierzu wird eine Lösung aus 20g NaOH in 2,2 Liter dest. H<sub>2</sub>O gegeben und noch 1 h bei 50 °C gerührt. 40g eines Natrium-Montmorilloniten werden in 8 Liter destilliertem Wasser suspendiert und 3 Liter der obigen Lösung hinzugefügt. Mit 9g einer 25%igen Ammoniak-Lösung wird ein Ph-Wert von 5,0 eingestellt und 3 h bei 80 °C gerührt. Der so gebildete Al-PILC wird abfiltriert, chloridfrei gewaschen, bei 110 °C über Nacht getrocknet und bei 200 °C für 5 h kalziniert. 43g des PILCs werden in 1 Liter 5 M H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> suspendiert und 6 h bei 60 °C gerührt. Der Al-PILC wird abfiltriert, mit dest. Wasser gewaschen, bei 110 °C über Nacht getrocknet und bei 200 °C für 5 h kalziniert. Nach der Aluminium-

10

15

20

Analyse beträgt der Al-Gehalt 10,1%; die BET-Oberfläche beträgt  $122 \text{ m}^2\text{g}^{-1}$ .

1.10 <u>Katalysator J</u>: Al-Mg-PILC (Abwandlung von US 4 248 739, Bsp. 9)

270g 50%ige Chlorhydrol-Lösung (siehe Beispiel 1.5) werden mit dest. Wasser auf 8 Liter verdünnt. 205g MgCl<sub>2</sub>·6H<sub>2</sub>O werden in 2 Liter dest. Wasser gelöst und zu der obigen Lösung hinzugegeben. Nach 3 Tagen Rühren werden 500g eines natürlichen Montmorilloniten hinzugefügt und die Mischung 1 h bei 70 °C gerührt. Der so gebildete Al-Mg-PILC wird abfiltriert, mit dest. Wasser gewaschen, bei 110 °C über Nacht getrocknet und bei 200 °C für 5 h kalziniert. Der so getrocknete Al-Mg-PILC wird in 5 Liter 5 M H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> suspendiert und 6 h bei 60 °C gerührt. Der Al-Mg-PILC wird abfiltriert, mit 5 Liter dest. Wasser gewaschen, bei 110 °C für 16 h getrocknet und bei 200 °C für 5 h kalziniert. Der so getrocknete säureausgetauschte Al-Mg-PILC wird mit 95g Böhmit und 9,5g Ameisensäure versetzt. Im Kneter wird die Mischung kompaktiert und unter vorsichtigem Wasserzusatz (295 ml) innerhalb von 2 h verknetet. In einer Strangpresse werden mit einem Preßdruck von 85 bar 2mm Stränge erzeugt, 16 h bei 110 °C getrocknet und 5 h bei 200 °C kalziniert. Die BET-Oberfläche beträgt 236  $m^2g^{-1}$ .

25

30

1.11 <u>Katalysator K</u>: Ti-PILC (Abwandlung von Sychev et al., supra)

Zu 1 Liter 1 N Salzsäure werden 71,1g Ti(O'Pr)<sub>4</sub> langsam zugetropft und 3 h bei Raumtemperatur gerührt. 40g eines säureaktivierten Montmorilloniten werden in 2 Liter einer 1:1 Mischung aus

- 22 -

1 N Hcl und Aceton suspendiert und die obige Lösung hinzugefügt. Nach 3 h Rühren bei Raumtemperatur wird der so gebildete Ti-PILC abfiltriert, mit dest. Wasser gewaschen und bei 200 °C für 3 h kalziniert. Die BET-Oberfläche beträgt 148 m<sup>2</sup>g<sup>-1</sup>.

5

#### 2. Diskontinuierliche THF-Polymerisation

#### 2.1 Telogen: 1,4-Butandiol

10

15

20

Die diskontinuierlichen Polymerisationsversuche wurden in 100ml Glaskolben mit Rückflußkühler unter einer Stickstoff-Atmosphäre durchgeführt. 5g Katalysatorformkörper, die vor ihrer Verwendung zur Entfernung von adsorbiertem Wasser 18 h lang bei 180 °C/0,3 mbar getrocknet worden waren, wurden in 10g Butandiol-haltigem THF (Wassergehalt 30 ppm) 24 h lang auf 50 °C erhitzt. Anschließend wurde dem Reaktionsgemisch wasserhaltiges THF (5 Gew.-% Wasser) zugegeben und der Katalysator durch Filtration und/oder Zentrifugation abgetrennt. Nach dreimaligem Waschen des Katalysator mit je 40g THF wurden die Filtrate vereinigt und bei 70 °C/20 mbar am Rotationsverdampfer und anschließend noch 30 min bei 160 °C/0,3 mbar im Kugelrohrofen eingeengt. Als Destillationsrückstand anfallendes PTHF wurde ausgewogen und analysiert. Die nachstehende Tabelle 1 faßt die an den Katalysatoren A bis K erhaltenen Versuchsergebnisse zusammen.

25

Tabelle 1

	Beispiel	Katalysator	Butandiol [ppm]	Ausbeute [%]	M <sub>n</sub> (GPC)	D (GPC)
5	1	A	2000	25	5736	11,3
	2	В	2000	31	9054	8,4
	3	С	2000	26	11000	
	4	D	2000	37	16000	
	5	E	2000	31	9995	6,6
10	6	F	2000	27	5320	4,0
	7	G	2000	37	11729	3,5
	8	н .	2000	24	8862	8,3
	9	I	2000	26	4810	3,9
	10	J	2000	39	6734	5,2
15	11	K	2000	33	1510	1,4
	12	F	4000	22	4693	7,4
	13	F	8000	13	2578	4,8

 $M_n$  = mittleres PTHF-Molgewicht (Zahlenmittel); Dispersität D =  $M_w/M_n$ 

2.2 Telogen: Essigsäureanhydrid

20

Die diskontinuierlichen Polymerisationsversuche mit Essigsäureanhydrid (ESA) wurden in Abweichung zur oben beschriebenen THF-

- 24 -

Polymerisation mit 1,4-Butandiol als Telogen bei 60 °C und einer Reaktionszeit von nur 5 h durchgeführt. Anstelle von 0,2 Gew.-% Butandiol wurden 1,0 Gew.-% ESA eingesetzt. Die Versuchsführung, eingesetzte Mengenverhältnisse sowie die Aufarbeitung wurde analog der Butandiol-Fahrweise durchgeführt. Bei Einsatz des PILC-Katalysators J wurde ein THF-Umsatz von 18% erzielt. Die mittlere Molmasse betrug nach GPC 4829 Dalton, die Dispersität wurde zu 3,5 bestimmt.

10

15

20

25

30

5

#### 3. Kontinuierliche THF-Polymerisation

#### 3.1 Telogen: 1,4-Butandiol

Ein 250 ml Festbettreaktor wurde unter Argon mit 250ml (177 g) des 20 h bei 180 °C/0,3 mbar getrockneten Aluminium-Magnesium-PILC-Katalysators J befüllt. Beim Einfüllen wurde der Katalysator mit THF (< 0,01 Gew.-% Wasser) überdeckt. Um Katalysatorstaub zu entfernen, wurde der Katalysator zweimal mit je 300ml THF, das 0,4 Gew.-% 1,4-Butandiol (BDO) enthielt, gewaschen. Zum Umpumpen der Reaktionsmischung war eine Umlaufpumpe vorhanden. Nach vollständigem Befüllen von Reaktor, Pumpe und Rohrleitungen mit THF, dem 0,4 Gew.-% BDO zugesetzt worden war, wurde die Umlaufpumpe in Betrieb genommen, die Reaktionstemperatur auf 50 °C geregelt und kontinuierlich 20g THF mit einem BDO-Gehalt von 4000 ppm entsprechend einer Katalysator-Belastung von  $0.08kg_{THF}l_{Kat.}^{-1}h^{-1}$  in den Kreislauf dosiert. Das Umlauf/Zulaufverhältnis betrug etwa 20. Durch Absenkung des BDO-Gehalts auf 0,2 Gew.-% konnte das mittlere Molgewicht M<sub>n</sub> des erhaltenen PTHF laut GPC und <sup>1</sup>H-NMR bei einem Umsatz von 1,9% entsprechend einer Raum-Zeit-Ausbeute von  $1.5g_{\rm PTHF}l_{\rm Kat.}^{-1}h^{-1}$  auf ca. 2000 Dalton einreguliert werden. Die THF-Umsätze wurden nach destillativer Rest-THF-Abtrennung (60 °C, 60mbar) und Kugelrohrdestillation (150 °C, 0,3mbar) bestimmt.

- 26 -

### Patentansprüche

5

1. Verfahren zur Polymerisation cyclischer Ether an einem Heterogenkatalysator, dadurch gekennzeichnet, daß der Heterogenkatalysator einen oder mehrere Pillared Interlayered Clays (PILCs) enthält.

10

15

20

25

30

- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der oder die PILCs aus Schichtverbindungen bestehen, zwischen denen eine oder mehrere Metallverbindungen von Elementen der III. und IV. Hauptgruppe des Periodensystems, vorzugsweise Aluminium, Gallium, Indium, Thallium, Silizium, Germanium, Zinn oder Blei, vor allem Aluminium, Gallium oder Silizium, oder von Elementen der Übergangsgruppen, vorzugsweise Titan, Zirkon, Hafnium, Vanadium, Niob, Tantal, Chrom, Molybdän, Wolfram, Mangan oder Eisen, vor allem Titan, Zirkon, Vanadium, Tantal, Chrom oder Eisen, Mischungen daraus oder Mischungen einer oder mehrerer der Metallverbindungen mit anderen Metalloxiden und/oder Metallsulfiden, eingelagert sind.
- 3. Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Metallverbindungen oder die Metallverbindungen ein Oxid und/oder Sulfid des oder der genannten Metalle sind.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1-3, dadurch gekennzeichnet, daß
  die Schichtverbindung ausgewählt ist aus Tonmineral, α-Zirkoniumphosphat, Tetrasilizium-mica, Brucit, Siliziumsäure TypI und/oder Rectorit.

5. Verfahren nach einem der Ansprüche 1-4, dadurch gekennzeichnet, daß die Schichtverbindung vor oder nach der Einlagerung eines oder mehrerer der genannten Metallverbindungen mit einer oder mehreren Säuren oder mit einer oder mehreren Ammonium- und/oder Aminsalzlösungen behandelt wurde.

5

10

25

30

- 6. Verfahren nach einem der Ansprüche 1-5, dadurch gekennzeichnet, daß die Schichtverbindung vor oder nach der Einlagerung einer oder mehrerer Metallverbindungen zusätzlich mit einem oder mehreren Übergangsmetallionen oder Ionen der Seltenen Erden, ausgewählt sind aus Titan-, Zirkonium-, Niob-, Molybdän-, Wolfram-, Eisen-, Cobalt-, Rhenium-, Nickel-, Yttrium-, Lanthan- und/oder Cerionen, dotiert wurde.
- 7. Verfahren nach einem der Ansprüche 1-6, dadurch gekennzeichnet, daß als cyclischer Ether ein Ether der allgemeinen Formel (I)

$$R^{5}$$
  $R^{1}$   $R^{2}$   $C$   $C$   $C$   $C$ ,  $R^{4}$   $O$   $R^{3}$ 

eingesetzt wird, wobei R<sup>1</sup> eine Bindung oder 1 bis 8, vorzugsweise 1 bis 4, vor allem 2 Kohlenstoffatome, die gegebenenfalls mit einem Rest R<sup>6</sup> und/oder R<sup>7</sup> substituiert sind, bedeutet und R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup>, R<sup>6</sup>, und R<sup>7</sup> unabhängig voneinander Wasserstoff, oder eine gesättigte oder einfach oder mehrfach ungesättigte Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, oder eine Arylgruppe mit 6 Kohlenstoffatomen ist, wobei gegebenenfalls R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup>, R<sup>6</sup>, und/oder R<sup>7</sup> über 2 bis 8, vorzugsweise 4 bis 5 Kohlenstoffatome verbunden sein kann, die gegebenenfalls mit einem oder mehreren Resten entsprechend R<sup>6</sup> und/oder R<sup>7</sup> substituiert sein können.

PCT/EP98/02674

- 8. Verfahren nach einem der Ansprüche 1-7, dadurch gekennzeichnet, daß ein oder mehrere cyclische Ether in einer Mischung mit mindestens einer Verbindung ausgewählt aus Wasser, Alkan-, Alken- oder Alkindiolen mit 1-12 Kohlenstoffatomen, vorzugsweise 1-6 Kohlenstoffatomen, insbesondere 1-4 Kohlenstoffatomen, vor allem Wasser, 1,4-Butandiol und/oder 2-Butin-1,4-diol, Polytetrahydrofuran (PTHF) mit einem Molekulargewicht von ca. 200-700 Dalton, einer Monocarbonsäure mit 1-10 Kohlenstoffatomen, vorzugsweise 1-8 Kohlenstoffatomen, insbesondere Ameisensäure, Essigsäure, Propionsäure, 2-Ethylhexansäure, Acrylsäure und/oder Methacrylsäure, und/oder einem Carbonsäureanhydrid aus Monocarbonsäuren mit 2-20 Kohlenstoffatomen, vorzugsweise 2-8 Kohlenstoffatomen, insbesondere Acetanhydrid, Propionsäureanhydrid und/oder Buttersäureanhydrid, eingesetzt werden.
- 9. Verfahren nach einem der Ansprüche 1-8, dadurch gekennzeichnet, daß der Heterogenkatalysator in einer Menge von ca. 1-90 Gew.-%, vorzugsweise von ca. 4-70 Gew.-%, insbesondere von ca. 8-60 Gew.-%, bezogen auf das Gewicht des oder der cyclischen Ether, eingesetzt wird.

20

5

10

10. Verfahren nach einem der Ansprüche 1-9, dadurch gekennzeichnet, daß als Heterogenkatalysator ein Pillared Clay eingesetzt wird, der mit einem Bindemittel zu einem Formkörper verformt und der anschließend bei ca. 150-600 °C kalziniert wurde.

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

I. national Application No

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 C08G65/10  According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification.  B. FIELDS SEARCHED  Minimum documentation searched (classification system followed by classification IPC 6 C08G C07C	
B. FIELDS SEARCHED  Minimum documentation searched (classification system followed by classification	
B. FIELDS SEARCHED  Minimum documentation searched (classification system followed by classification	
Minimum documentation searched (classification system followed by classification IPC 6 C08G C07C	n symbols)
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that su	ich documents are included in the fields searched
Electronic data base consulted during the international search (name of data bas	se and, where practical, search terms used)
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	vant passages Relevant to claim No.
X EP 0 250 168 A (BRITISH PETROLEUM December 1987 see page 3, line 55; claims	1) 23
X EP 0 083 970 A (BRITISH PETROLEUM 1983 see claims	1) 20 July 1
A DE 44 33 606 A (BASF AG) 28 March cited in the application see claims 1,6	1 1996
A DE 195 27 532 A (BASF AG) 30 Janu cited in the application see page 7, line 29 - line 43; cl	
A US 4 329 445 A (T. DEL PESCO) 11 see claims	May 1982 1
Further documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family members are listed in annex.
Special categories of cited documents:	"T" later document published after the international filling date
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international	or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another	cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but	cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu- ments, such combination being obvious to a person skilled in the art.
The state of the s	"&" document member of the same patent family
27 August 1998	Date of mailing of the international search report  04/09/1998
Name and mailing address of the ISA	Authorized officer
European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Boeker, R

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

national Application No PCT/EP 98/02674

		T						
Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date			
EP	0250168	Α	23-12-1987	AU	7441087 A	24-12-1987		
				JP	63022043 A	29-01-1988		
EP	0083970	Α	20-07-1983	AU	560803 B	16-04-1987		
				AU	1022383 A	14-07-1983		
				CA	1217501 A	03-02-1987		
				FI	830048 A	10-07-1983		
				JP	58164522 A	29-09-1983		
				ÜS	4542250 A	17-09-1985		
				US	4665220 A	12-05-1987		
						12-05-196/		
DE	4433606	Α	28-03-1996	AT	16 <b>964</b> 8 T	15-08-1998		
				AU	690340 B	23-04-1998		
				AU	3607495 A	09-04-1996		
				BR	9508974 A	11-11-1997		
				CA	2199644 A	28-03-1996		
				CN	1158625 A	03-09-1997		
				CZ	9700851 A	12-11-1997		
				WO	9609335 A	28-03-1996		
				EP	0782594 A	09-07-1997		
				FI	971175 A	20-03-1997		
				JP	10506137 T	16-06-1998		
				PL	31 <b>9300</b> A	04-08-1997		
				SK	38397 A	05-11-1997		
				US	5773648 A	30-06-1998		
DΕ	19527532	Α	30-01-1997	WO	9705188 A	13-02-1997		
				EP	0840757 A	13-05-1998		
US	4329445	Α	11-05-1982	US	4235751 A	25-11-1980		

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

1. nationales Aktenzeichen PCT/EP 98/02674

	<u> </u>	l	FUITER 90	/ 020/4
A. KLASSI IPK 6	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C 08G65/10			
-				•
	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	ssifikation und der IPK		
	RCHIERTE GEBIETE der Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo	No. Y		
IPK 6	C08G C07C	ne ,		
Recherchier	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die rech	erchierten Gebiete	fallen
		· .		
Während de	er Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	lame der Datenbank und	l evtl. verwendete :	Suchbegriffe)
	•			
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht komme	nden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	EP 0 250 168 A (BRITISH PETROLEUM 23.Dezember 1987			1
χ.	siehe Seite 3, Zeile 55; Ansprüch			_
^	EP 0 083 970 A (BRITISH PETROLEUM 1983 siehe Ansprüche	1) 20.Juli		. I
A	DE 44 33 606 A (BASF AG) 28.März in der Anmeldung erwähnt siehe Ansprüche 1,6	1996		1.
A	DE 195 27 532 A (BASF AG) 30.Janu in der Anmeldung erwähnt siehe Seite 7, Zeile 29 – Zeile 4 Ansprüche		:	. 1
	<del></del>	,		*
	<del>-</del>	-/		
	ı			
X Weite	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang	Patentfamilie	
	Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :	"T" Spätere Veröffentlich	nung, die nach dem	internationalen Anmeldedatum
aperni	ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definlert, cht als besonders bedeutsam anzusehen ist	Anmeldung nicht ko	llidiert, sondern nur	t worden ist und mit der r zum Verständnis des der oder der ihr zugrundeliegenden
Anmelo	Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen dedatum veröffentlicht worden ist	Theorie angegeben	ist	oder der ihr zugrundeliegenden intung; die beanspruchte Erfindung ;
	ntlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer n im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden er die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	erfinderischer Tätigi "Y" Veröffentlichung von	i dieser Veröffentlic keit beruhend betra besonderer Bedeu	chung nicht als neu oder auf ichtet werden itung: die beanspruchte Erfindung
"O" Veröffer	utirt) ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung	werden, wenn die V	eröffentlichung mit	einer oder mehreren anderen
eine Be "P" Veröffen	enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht utlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach	Veröffentlichungen diese Verbindung für diese Verbindung für "&" Veröffentlichung, die	dieser Kategorie in ir einen Fachmann	Verbindung gebracht wird und naheliegend ist
	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des		
27	7.August 1998	04/09/19		
Name und P	ostanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Be	diensteter	
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk			,
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Boeker,	R	•

1

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

nationales Aktenzeichen
PCT/EP 98/02674

C.(Fortsetz	ung) ALS W	ESENT	LICH A	NGESEH	ENE UNI	TERLAGEN	<del></del>		PCI/EP 9	0/0/0/4
Kategorie°							Angabe der in	Betracht komn	nenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
	US 4 siehe	329 • An:	445 sprüd	A (T	. DEL	PESCO)	11.Mai	1982		1
				· .						
			-		-					
									•	
										;

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

II. ationales Aktenzeichen
PCT/EP 98/02674

		·		1 3 1 7 21 3 30 7 0 2 0 7 1			
Im Recherchenberichingeführtes Patentdokum		Daturn der Veröffentlichung		itglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung		
EP 0250168	A	23-12-1987	AU	7441087 A	24-12-1987		
			JP	63022043 A	29-01-1988		
EP 0083970	Α	20-07-1983	AU	560803 B	16-04-1987		
			AU	1022383 A	14-07-1983		
			CA	1217501 A	03-02-1987		
			FI	830048 A	10-07-1983		
		1.	JP	58164522 A	29-09-1983		
		•	US	4542250 A	17-09-1985		
			US	4665220 A	12-05-1987		
DE 4433606 A	Α	28-03-1996	AT	169648 T	15-08-1998		
			UΑ	690340 B	23-04-1998		
			UА	3607495 A	09-04-1996		
			BR	9508974 A	11-11-1997		
			CA	2199644 A	28-03-1996		
			CN	1158625 A	03-09-1997		
			CZ	9700851 A	12-11-1997		
			MO	9609335 A	28-03-1996		
			EP	0782594 A	09-07-1997		
			FI	971175 A	20-03-1997		
•			JP	10506137 T	16-06-1998		
			PL	319300 A	04-08-1997		
•			SK	38397 A	05-11-1997		
			US	5773648 A	30-06-1998		
DE 19527532	Α	30-01-1997	. WO	9705188 A	13-02-1997		
			EP	0840757 A	13-05-1998		
US 4329445	Α	11-05-1982	US	4235751 A	25-11-1980		

